PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-186114

(43)Date of publication of application: 04.07.2000

(51)Int.CI.

CO8F 8/42 C08F210/02 C08F220/04 CO8L 23/08 CO8L 23/26 CO8L 33/02 H01L 23/29 H01L 23/31 H01L 31/04

(21)Application number : 11-204286

(71)Applicant : DU PONT MITSUI POLYCHEM CO LTD

(22)Date of filing:

19.07.1999

(72)Inventor: SAKAI YUJI

ICHINOSEKI CHIKARA

(30)Priority

Priority number: 10294354

Priority date: 16.10.1998

Priority country: JP

(54) SEALING COMPOUND FOR SOLAR CELL AND SOLAR CELL MODULE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a sealing compound for solar cells excellent in transparency and heat resistance, manifesting an excellent adhesion to protective materials such as glass, metal or the like without utilizing an organic peroxide or the like, and excellent as an alternative material by using a copolymer of ethylene and an unsaturated carboxylic acid or its ionomer.

SOLUTION: The sealing material for solar cell module comprises the copolymer of ethylene and an unsaturated carboxylic acid including ≥4 wt.% of the unsaturated carboxylic acid, having melting point ≥85° C or its ionomer. This sealing material comprises the ionomer or a blend of the ionomer and the copolymer of ethylene and the unsaturated carboxylic acid, having preferable average degree of neutralization of 1-30%. The sealing material preferably has storage elastic modulus of ≥103 Pa at 150° C and total light transmittance of ≥90%. The preferable melt flow rate of the prescribed copolymer or its ionomer is 1-200 g/10 minnutes at 190° C under 2,160 g load.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-186114 (P2000-186114A)

(43)公開日 平成12年7月4日(2000.7.4)

(51) Int.Cl. ⁷		識別記号		FΙ				テーマコート (参考)
C08F	8/42			C 0 8	8 F 8/42			
	210/02				210/02			
	220/04				220/04			
C08L	23/08			C 0 8	8 L 23/08			
	23/26				23/26			
			家查蘭求	未請求	請求項の数4	OL	(全 6 頁)	最終頁に続く

(21)出願番号 特願平11-204286

(22)出願日 平成11年7月19日(1999.7.19)

(31)優先権主張番号 特願平10-294354

(32)優先日 平成10年10月16日(1998.10.16)

(33)優先権主張国 日本(JP)

(71)出願人 000174862

三井・デュポンポリケミカル株式会社 東京都千代田区霞が関3丁目2番5号

(72)発明者 境 祐司

千葉県市原市有秋台東1-1

(72)発明者 一関 主税

千葉県市原市有秋台西2-5

(74)代理人 100070493

弁理士 山口 和 (外1名)

(54) 【発明の名称】 太陽電池封止材料及び太陽電池モジュール

(57)【要約】

【課題】 過酸化物やシランカップリング剤を使用しなくても太陽電池モジュールの上部透明保護材、下部基板保護材及び太陽電池素子に対して優れた接着性を示し、かつ、透明性、耐熱性に優れた太陽電池素子封止材料を提供すること、及びそれによる太陽電池モジュール製造工程の改善。

【解決手段】 不飽和カルボン酸含量が4重量%以上であって、融点が85℃以上のエチレン・不飽和カルボン酸共重合体もしくはそのアイオノマーである太陽電池モジュールにおける太陽電池素子封止材料、及びそれを用いた太陽電池モジュール。

【請求項1】 不飽和カルボン酸含量が4重量%以上であって、融点が85℃以上のエチレン・不飽和カルボン酸共重合体もしくはそのアイオノマーであることを特徴とする太陽電池モジュールにおける太陽電池素子封止材料。

【請求項2】 アイオノマー又はエチレン・不飽和カルボン酸共重合体とアイオノマーのブレンドからなり、平均中和度が $1\sim30\%$ の範囲にある請求項1記載の太陽電池素子封止材料。

【請求項3】 150℃における貯蔵弾性率が10°P a以上であって、全光線透過率が90%以上である請求 項1又は2記載の太陽電池素子封止材料。

【請求項4】 請求項1~3記載の太陽電池素子封止材料を用いた太陽電池モジュール。

【発明の詳細な説明】

【特許請求の範囲】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、太陽電池モジュールにおける太陽電池素子の封止材料及びそれを用いた太陽電池モジュールに関する。さらに詳しくは、太陽電池 20 モジュールの形成が容易で、透明性、耐熱性、接着性等に優れた封止材料に関する。

[0002]

【従来の技術】クリーンなエネルギー源として注目されている太陽電池は、近年、一般住宅用に利用されるようになってきたが、未だ充分に普及するには至っていない。その理由として、太陽電池そのものの性能が充分優れているとは言い難いためモジュールを大きくせざるを得ないこと、モジュール製造における生産性が低いこと、その結果高価につくことなどが挙げられる。

【0003】太陽電池モジュールは、一般にシリコン、 ガリウムー砒素、銅ーインジウムーセレンなどの太陽電 池素子を上部透明保護材と下部基板保護材とで保護し、 太陽電池素子と保護材とを封止材で固定し、パッケージ 化したものである。このため太陽電池封止材料として は、透明性や上下の各保護材との接着性が良好であるこ とが要求されている。

【0004】例えば現在、太陽電池モジュールにおける太陽電池素子の封止材料としては、柔軟性、透明性等の観点から、酢酸ビニル含量の高いエチレン・酢酸ビニル 40 共重合体が使用されている。しかしながら、その耐熱性、接着性が不足しているところから、有機過酸化物やシランカップリング剤などを併用する必要があった。この場合、これらの添加剤を配合したエチレン・酢酸ビニル共重合体のシートを作成し、得られたシートを用いて太陽電池素子を封止するという2段階の工程を採用する必要があった。このシートの製造段階では、有機過酸化物が分解しないような低温度での成形が必要であるため、押出成形速度を大きくすることができず、また太陽電池素子の封止段階では、ラミューターにおいて数分取 50

至十数分かけて仮接着する工程と、オーブン内において 有機過酸化物が分解する高温度で数十分ないし1時間か けて本接着する工程とからなる2段階の時間をかけての 接着工程を経る必要があった。そのため太陽電池モジュ

ールの製造には手間と時間がかかり、その製造コストを 上昇させる要因の一つとなっていた。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】そこで本発明者らは、このような有機過酸化物の使用を必要とせず、したがって太陽電池モジュールの生産効率を顕著に改善することができ、しかも太陽電池用封止材料として優れた特性を有する代替材料につき検討を行った。その結果、後記する材料が、透明性、耐熱性が優れ、また有機過酸化物等を使用しなくても、ガラスや金属などの保護材に対して優れた接着性を示し、代替材料として優れていることを見出し、本発明に到達した。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明は、不飽和カルボン酸含量が4重量%以上であって、融点が85℃以上のエチレン・不飽和カルボン酸共重合体もしくはそのアイオノマーであることを特徴とする太陽電池素子封止材料である。本発明はまた、太陽電池素子封止材料として上記のエチレン・不飽和カルボン酸共重合体もしくはそのアイオノマーを用いた太陽電池モジュールである。

[0007]

【発明の実施の形態】本発明の封止材料は、太陽電池モジュールにおいて、太陽電池素子と上部透明保護材及び下部基板保護材とを封止して太陽電池モジュールを形成させるものである。

【0008】上記本発明の封止材料として用いられるエチレン・不飽和カルボン酸共重合体又はそのアイオノマーは、不飽和カルボン酸合量が4重量以上、好ましくは5~20重量%で、DSCによる融点が85℃以上、好ましくは90~110℃のものである。かかる共重合体又はそのアイオノマーは、エチレン・酢酸ビニル共重合体の場合のように、コモノマー含量の高いエチレン共重合体を使用しなくても優れた透明性を有しているという利点がある。

【0009】ここに不飽和カルボン酸としては、アクリル酸、メタクリル酸、マレイン酸、無水マレイン酸などであり、とくにアクリル酸又はメタクリル酸が好ましい。上記エチレン・不飽和カルボン酸共重合体としては、柔軟性付与に効果的であるところから、ビニルエステルや(メタ)アクリル酸エステルなどが共重合されたものを使用してもよいが、一般的にはこれら共重合成分を含むものは融点が低くなるので、多量に含有するものは使用できない。

物が分解しないような低温度での成形が必要であるた 【0010】本発明におけるエチレン・不飽和カルボンめ、押出成形速度を大きくすることができず、また太陽 酸共重合体のアイオノマーとしては、その金属種とし電池素子の封止段階では、ラミネーターにおいて数分乃 50 て、リチウム、ナトリウムなどのアルカリ金属、カルシ

ウム、マグネシウム、亜鉛、アルミニウムなどの多価金 属などを例示することができる。このようなアイオノマ ーを使用する利点は透明性、高温における貯蔵弾性率が 高いことであり、その中和度としては、例えば80%以 下程度のものを使用することが望ましいが、接着性等を 勘案するとあまり中和度の高いものを使用するのは得策 ではなく、例えば中和度が60%以下、とくに30%以 下程度のものを使用するのが好ましい。

【0011】不飽和カルボン酸含量が4重量%より少な いような上記共重合体又はそのアイオノマーを使用した 10 場合には透明性が優れたものが得られず、また接着性に ついても不充分なものとなる。また不飽和カルボン酸含 量が大きくなると、透明性に関してはより優れたものが 得られるが、融点が低くなったり、吸湿性が増すなどの 問題がでてくる。本発明においては融点が85℃以上の ものと規定しているため、その含量には自ずから限度が ある。

【0012】本発明においては、上記共重合体やアイオ ノマーとして、融点が85℃より低いものを使用した場 合には耐熱性が充分でなく、太陽電池素子封止材料に用 20 いた場合、太陽電池使用時における温度上昇により変形 の恐れがあり、また太陽電池モジュールを加熱圧着法で 製造するときに、これら封止材料が必要以上に流れ出し てバリを生じる恐れがあるので好ましくない。

【0013】上記共重合体やアイオノマーにおいて、透 明性、接着性及び耐熱性のバランスを考慮すると、不飽 和カルボン酸含量が5~20重量%、好ましくは7~1 7重量%のエチレン・不飽和カルボン酸共重合体のアイ オノマーであって、中和度が1~30%、好ましくは5 ~20%、融点が90~110℃、好ましくは92~1 30 05℃のものを使用するのがとくに好ましい。あるいは 不飽和カルボン酸含量が5~20重量%、好ましくは7 ~17重量%、融点が90~110°Cのエチレン・不飽 和カルボン酸共重合体と、不飽和カルボン酸含量が5~ 20重量%、好ましくは7~17重量%、融点が90~ 110℃のエチレン・不飽和カルボン酸共重合体アイオ ノマーのブレンドであって、後者アイオノマーの金属成 分と両者の不飽和カルボン酸成分を勘案した平均中和度 が1~30%、好ましくは5~20%のものを使用する のがとくに好ましい。上記アイオノマーのみを使用する 40 場合にも、不飽和カルボン酸含量が1重量%以上異なる 2種以上のアイオノマーを併用するのが望ましく、また 後者のように共重合体とアイオノマーをブレンドして用 いる場合にも、不飽和カルボン酸含量が1重量%以上異 なるものを使用するのが好ましい。後者の場合の例とし て、例えば融点が90~105℃のエチレン・不飽和力 ルボン酸共重合体20~95重量部、好ましくは50~ 80重量部と、酸含量が該共重合体より1重量%以上少 なく、融点が1℃以上高いアイオノマー80~5重量

のを例示することができる。

【0014】上記共重合体又はそのアイオノマーとして はまた、190℃、2160g荷重におけるメルトフロ ーレート (MFR) が0.1~500g/10分、とく に1~200g/10分のものを使用するのが好まし い。MFRが低いものを使用した場合には、若干低めの 融点のものを使用しても上記のような封止材料の流れに よるトラブルが生じ難いという利点はあるが、あまりM FRの低いものを使用すると加工性が悪くなる。一方、 あまりMFRの高すぎるものを使用すると、モジュール 作成時に端部からはみ出してラミネート内に付着する量 が多くなり、それを取り除く作業に手間がかかり、生産 効率が悪くなる。

【0015】本発明の封止材料には、必要に応じ、種々 の添加剤を配合することができる。このような添加剤と しては、太陽電池素子の受光側の封止材に配合する場合 は、その透明性を損なうものは好ましくないが、太陽電 池素子の受光側の反対面の封止材に配合する場合にはそ のような制約を受けない。このような添加剤として具体 的には、酸化防止剤、光安定剤、紫外線吸収剤、着色 剤、光拡散剤、難燃剤、変色防止剤、シランカップリン グ剤などを例示することができる。

【0016】本発明の封止材料を用い、太陽電池素子を 上下の保護材で固定することにより太陽電池モジュール を製作することができる。このような太陽電池モジュー ルとしては、種々のタイプのものを例示することができ る。例えば透明保護材/封止材/太陽電池素子/封止材 /下部保護材のように太陽電池素子の両側から封止材で 挟む構成のもの、下部基板保護材の内周面上に形成させ た太陽電池素子上に封止材と上部透明保護材を形成させ るような構成のもの、上部透明保護材の内周面上に形成 させた太陽電池素子上に封止材と下部保護材を形成させ るような構成のものなどを挙げることができる。

【0017】太陽電池素子としては、単結晶シリコン、 多結晶シリコン、アモルファスシリコンなどのシリコン 系、ガリウムー砒素、銅ーインジウムーセレン、カドミ ウムーテルルなどのHIーV族やHIーVI族化合物半導体 系等の各種太陽電池素子を用いることができ、本発明の 封止材料はこれらいずれの太陽電池素子の封止にも適用 することができる。

【0018】太陽電池モジュールを構成する上部保護材 としては、ガラス、アクリル樹脂、ポリカーボネート、 ポリエステル、フッ素含有樹脂などを例示することがで きる。また下部保護材としては、金属や各種熱可塑性樹 脂フイルムなどの単体もしくは多層のシートであり、例 えば、錫、アルミ、ステンレススチールなどの金属、ガ ラス等の無機材料、ポリエステル、無機物蒸着ポリエス テル、フッ素含有樹脂、ポリオレフィンなどの1層もし くは多層のシートを例示することができる。本発明の封 部、好ましくは50~20重量部のプレンドのようなも 50 止材料は、これらの上部又は下部保護材に対して良好な

接着性を示す。

【0019】太陽電池モジュールの製造に当たっては、 本発明の封止材料のシートを予め作っておき、封止材料 が溶融する温度で圧着するという従来同様の方法によっ て、すでに述べたような構成のモジュールを形成するこ とができる。この場合、封止材料に有機過酸化物を含有 していないので、封止材料のシート成形を高温で生産性 よく行うことができるとともに、モジュールの形成にお いても2段階の接着工程を経る必要はなく、高温度で短 時間に完結することができる。さらに本発明の封止材料 10 物性の評価方法は以下の通りである。 を押出コーティングすることによって太陽電池素子や上 部保護材あるいは下部保護材と積層する方法を採用すれ ば、わざわざシート成形することなく一段階で太陽電池 モジュールを製造することが可能である。かくして本発*

*明の封止材料を使用すれば、モジュールの生産性を格段 に改良することができる。

【0020】上記いずれの方法を採用するにしても封止 材料の厚みは任意であり、例えば $0.1 \sim 1 \text{ mm程度の}$ 厚みとすることができる。

[0021]

【実施例】以下、実施例及び比較例により本発明を具体 的に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定される ものではない。尚、実施例及び比較例に用いた原料及び

【0022】1. 原料

使用したエチレン・不飽和カルボン酸共重合体及びアイ オノマーを表1に示す。

【表1】

略称	種類	コモノマ一量	中和度	イオン種	MFR (g/10分)	
	JEAR	(重量%)	(%)			
r – A	EMAA	MAA15%			25, 0	
A-2	EAA	AA 5%			1. 5	
A-3	EMAA	MAA 8%		ļ	8.8	
10-1	EMAA-10	MAA15%	30	Na	2.8	
10-2	EMAA-10	MAA15%	23	Zn	5. 0	
10-3	EMAA-10	MAA10%	50	N a	1.3	
10-4	EAA-10	AA 12%	50	Na	1. 1	
10-5	EMAA-10	MAA10%	68	Zn	1, 3	
,	EVA	VA 33%			31, 0	

EMAA:エチレン・メタクリル酸共重合体

MAA:メタクリル酸

EAA:エチレン・アクリル酸共重合体

AA:アクリル酸 IO:アイオノマー

EVA:エチレン・酢酸ビニル共重合体

VA:酢酸ビニル

【0023】2.物性評価方法

(1)融点・凝固点

Du Pont Instruments社製DSC装 置を用いてJIS K-7121の方法で測定した。

(2) 貯蔵弾性率 (E')

貯蔵弾性率を下記の装置を用い、下記条件で測定した。 装置:レオロジー社製 DVE-V4 FT-レオスペ クトラー

条件:引張モード、周波数10Hz、振幅2 μm、正弦 波、昇温速度3℃/分

測定温度120℃、140℃、150℃

シートサンプル厚み2mm

【0024】(3)全光線透過率

スガ試験機製ペーズメーターを用いて、JIS K71 05の方法で評価した。 シートサンプル厚み: 0.5 50 表1に記載のエチレン・アクリル酸共重合体(EA

mm

30 【0025】(4)接着性評価

(A) 対ガラス·

太陽電池用の上部透明保護材である透明ガラス板とPE Tフイルムとの間に、O.5mm厚みの上記シートサン プルを挟んで真空ラミネーター内に仕込み、160℃に 温調したホットプレート上に載せて15分間加熱し、ガ ラス板/シートサンプル/PETフイルムの積層体を作 成した。この積層体について、ガラスとシートサンプル 間を手で剥がしてその剥がれ具合を観察し、下記2段階 で評価した。

40 ○:接着性良好

×:接着性不良

【0026】(B)対アルミ板

アルミ板とPETフイルムとの間にO.5mm厚みの上 記シートサンプルを挟んで真空ラミネーター内に仕込 み、160℃に温調したホットプレート上に載せて15 分間加熱し、アルミ板/シートサンプル/PETフイル ムの積層体を作成した。この積層体について、アルミ板 とシートサンプル間の接着強度をオートグラフを用いて 180度剥離にて測定した。

【0027】実施例1~5

A)、エチレン・メタクリル酸共重合体(EMAA)及 びエチレン・メタクリル酸共重合体アイオノマー(EM AA-IO)を、下記の成形機及び成形条件により、幅 350mm、厚さ0.5mmのシートに押出した。

成形機: 40 mm 単軸押出機

スクリュー:深溝フルフライトタイプ、L/D=26

ダイス: 400mm幅コートハンガーダイ 成形温度:180℃(ダイス設定温度)

【0028】得られた押出シートの融点、凝固点、全光*

*線透過率及び接着性を測定した。結果を表2に示す。 【0029】比較例1

上記実施例において、エチレン・不飽和カルボン酸共重 合体またはアイオノマーの代わりに表1記載のエチレン ・酢酸ビニル共重合体を用い、上記実施例と同様にして 押出シートを作成し、同様の評価を行った。結果を表2 に併記する。

【表2】

		実施例 1	実施例	実施例	実施例 4	実施例 5	比較例 1
原料樹脂		A-1	A-2	A-3	10-1	10-2	EVA
融	ā_(℃)	92	103	103	93	92	60
凝固点 (℃)		61	87	8 7	60	67	39
	光線透過率 (%)	93	93	92	94	94	95
接	対ガラス	0	0	0	0	0	×
着	対アルミ	34. 7	16.7	7. 8	† † A	7.0	1.5
性	(N/10mm)	34. /	19. /	7.8	11.4	7.9	1.5

〇:接着性良好

×:接着性不良

【0030】表2に示すように、太陽電池に要求される 透明性を満足するような、酢酸ビニルを多量に含有する 比較例1のエチレン・酢酸ビニル共重合体は、非架橋の 状態では融点、凝固点が低く、耐熱性が著しく劣ってい る。これに対し本発明の対象とするエチレン・不飽和カ ルボン酸共重合体及びそのアイオノマーは、非架橋にお いても耐熱性、透明性が優れ、また太陽電池の保護材に 30 スクリュー:深溝フルフライトタイプ、L/D=26 使用されるような各部材との接着性が良好であった。

【0031】実施例6~12

表1に示すエチレン・メタクリル酸共重合体 (A-1) 及びアイオノマー [10-3 (融点96℃) 及び10-※ ※ 4 (融点100℃)]を表3で示す配合比で配合し、下 記の成形機及び成形条件により混練した後、プレス成形 (成形温度160℃) により、厚さ0.5mm及び2m mのシートを作成した。これらのシートを用いて物性評 価を行った。結果を表3に示す。

成形機: 40mm単軸押出機

成形温度:180℃(ダイス設定温度)

[0032]

【表3】

	-		実施例	実施例	実施例	実施例	実施例	実施例	実施例
			6	7	. 8	9	10	11	12
原米	4	A-1	80	60	80	60	80	60	100
樹脂	8	IO-3	20	40					
(重)	2	IO-4_			20	40			
96)		I0-5					20	40	
		1000-	3.0×	4.2×	3.4×	5.2×	2.9×	4.8×	9.3×
貯蔵	:	120°C	10 ⁵	103	10 ⁵	10 ⁵	10°	10 ⁵	10 ⁴
弹性	₌	1 400-	6.4×	2.0×	5.7×	1.7×	9.3×	2.8×	5.8×
塞		140°C	104	10°	10 ⁴	10°	10⁴	10 ⁵	10³
(Pa)	,	15000	1.8×	1.0×	1.8×	5.5×	3.0×	2. 1 ×	測定
		150°C	10 ⁴	10 ⁵	104	10 ⁴	10⁴	10 ⁵	不可
全光	全光線透過率		93	93	95	95	93	93	95
	(%	6)							-
接	対:	ガラス	0	0	0	0	0	0	0
着性	_	アルミ /10mm)	18.8	11.7	20.2	13.1	20.8	14.5	34.7

【0033】表3に示すように、エチレン・メタクリル 酸共重合体は透明性、接着性が優れているが、耐熱性が 若干不足気味である(実施例12)。これに高融点のア イオノマーを適量配合することにより、接着性を犠牲に することなく耐熱性を改良することができる(実施例6 ~ 11) a

[0034]

のガラス、下部基板保護材としての金属、太陽電池素子 などに対して、過酸化物やシランカップリング剤を使用 しなくても優れた接着性を示し、また透明性、耐熱性に おいても優れている。とくに適切なアイオノマーを使用*

*することにより、例えば、150℃における貯蔵弾性率 が1. 0×10³Pa以上、好ましくは5. 0×10³P a以上で、光線透過率が90%以上、好ましくは91% 以上の封止材料を容易に得ることができる。したがって 本発明によれば、太陽電池モジュールの使用時に温度上 昇しても、封止材料が流動したり変形したりするトラブ ルを回避することが可能であり、太陽電池の外観を損な 【発明の効果】本発明の封止材料は、上部保護材として 30 うことも無い。また上記のような添加剤の使用が省略で きるので、太陽電池モジュール製造工程における生産性 を著しく高めることが可能であり、太陽電池モジュール の製造コストを大幅に低減させることが可能である。

フロントページの続き

(51) Int. C1. 7	識別記	记号	FΙ		テー	マコード(参考)
C O 8 L	33/02		C O 8 L	33/02		
H O 1 L	23/29		H01L	23/30	F	
	23/31			31/04	F	
	31/04					